(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公 開 特 許 公 報 (A) (11)特許出願公開番号

特開平6-43155

(43)公開日 平成6年(1994)2月18日

(51)Int.Cl.*

檢別記号 庁内整理番号 FI

技術表示箇所

G01N 31/22 33/52 121 F 7906-2J

D 7055-2J

審査請求 未請求 請求項の数4(全 6 頁)

(21)出願番号

特願平3-80621

(22)出願日

1)

)

平成3年(1991)3月20日

(31)優先権主張番号 P40 09 186.4

(32)優先日

1990年3月22日

(33)優先権主張国

ドイツ (DE)

(71)出願人 391007079

マイルス・インコーポレーテッド

MILES INCORPORATED アメリカ合衆国、インデイアナ州、46514、

エルクハート、ミルトル・ストリート

1127

(72)発明者 クラウス・ブルクハルト

ドイツ連邦共和国、4150 クレフェルト、

ハセンハイデ 12

(72)発明者 トーマス・ドエゲ

ドイツ連邦共和国、5653 ライヒリンゲ

ン、ローセンベルグ 74

(74)代理人 弁理士 津国 肇 (外1名)

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 診断用試験細片の支持体としてのポリマーブレンド膜の使用

(57) 【要約】

【目的】 均質性が高く、再湿潤性であり、付着力が強 く、加工性に優れ、帯電防止仕上げを施すことができる ポリマーブレンド膜を提供する。

【構成】 ポリカーボネート及びポリテレフタル酸アル キレンからなることを特徴とするポリマーブレンド膜 を、ポリウレタンマトリックスを有する診断用試験細片 の支持膜として使用する。

9

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリカーボネート及びポリテレフタル酸アルキレンからなることを特徴とする、ポリウレタンマトリックスを有する試験細片の支持膜としてのポリマーブレンド膜。

1

【請求項2】 ポリマーブレンド膜が、

a) 熱可塑性ポリカーボネート40~75重量%;及びb) 熱可塑性ポリテレフタル酸アルキレン60~25重量%からなる請求項1記載のポリマーブレンド膜。

【請求項3】 ポリマーブレンド膜が二酸化チタンを充 10 填されている請求項1記載の膜。

【請求項4】 ポリカーボネート及びポリテレフタル酸アルキレンを含むポリマーブレンド膜をポリウレタン膜で被覆することを特徴とする、試験細片の製法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ポリカーボネート及び ポリテレフタル酸アルキレンからなるポリマーブレンド 膜を診断用試験細片の支持体として使用することに関す る。

【0002】試験細片は、水と混和性の溶媒中に溶解したポリウレタン、及び所望によりその他の成分を必須成分として含む流延溶液によりポリマーブレンド膜を被覆することによって得ることができる。この流延溶液によって被覆されたポリマーブレンド膜を水槽中で凝固させると、微孔質のポリウレタン膜がポリマー膜上に付着しながら形成される。乾燥後、乾式化学反応(診断用試験細片)の支持材として使用することができるいわゆるポリウレタンマトリックスが得られる。

【0003】膜で保護された試験細片用のポリウレタン 30 マトリックスについては:一定の多孔度及び低い層厚許容差とともに均質性が高く;生化学試薬系と組み合わせても問題なく再湿潤性であり;ポリウレタン膜が膜支持体に対して良好かつ均一に付着し;診断用試験細片を得るため、さらに加工(裁断及び接着)することができ;流延の失敗につながる静電気を軽減するため、ポリマー膜に帯電防止仕上げを施すことができる;などの必要性が強く求められている。

[0004]

【従来の技術】ドイツ国特許公開公報第3,407,3 40 59号は、試験細片用の凝固支持膜を特にポリエステル膜のための被覆として記載している。この支持体の欠点は、材料の付着力が不十分なことと、帯電の結果、被覆が不均一になりうるということである。

【0005】欧州特許第348,647号に記載の帯電防止仕上げされたポリカーボネート膜の使用により、被覆の均一性及び付着力のいずれについても相当な進歩をもたらすことが可能となった。

【0006】しかし、さらなる加工を施して診断用試験 細片を得る間、多くの場合に、ポリウレタン膜(PU 層)と支持膜との間の付着力が不十分であるという問題 が生じた。

[0007]

【発明の概要】ポリエステルとポリカーボネートの混合体を欧州特許第348,647号に記載の帯電防止仕上げと組み合わせて得た膜を使用することにより、これらの欠点を解消し、初めに述べた特性の各側面を達成しうることが思いがけなく見いだされた。より良好な反射を考慮すると、用いられるポリエステル/ポリカーボネート混合体の膜は、充填剤、好ましくは二酸化チタンを含有する。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】このように、本発明は、押出し成形法によって製造されたポリマーブレンド膜を、ポリウレタン流延溶液による被覆のため、そして沈殿凝固法による診断用試験細片の製造のために使用、ることに関する。

[0009]

【課題を解決するための手段】ポリマーブレンド膜の特20 徴(組成)は:

- 1. 熱可塑性ポリカーボネート40~75重量%、好ましくは35~70重量%、特に好ましくは40~65重量%。
- 2. 熱可塑性ポリテレフタル酸アルキレン60~25重量%、好ましくは50~20重量%、特に好ましくは45~25重量%;及び
- 3. 微細に分散した微粒子状の二酸化チタン30~3重 量%、好ましくは16~6重量%である。
- 【0010】添加剤、例えば染料、光沢剤、エステル交換抑制剤、例えば亜リン酸エステル(例えば亜リン酸ジーnーオクタデシル)ならびに熱、湿気及び空気に対する公知の安定剤を考慮しなければ、成分1~3の和は100%となる。

【0011】ポリマーブレンド膜のさらなる特徴は次のとおりである。

[0012] 4. 膜厚は、 $50\sim300\mu$ m、好ましくは $100\sim250\mu$ m、特に好ましくは $120\sim200\mu$ mである。

【0013】5. 通常、この膜は、膜押出し形成の際に 広ロノズルから出る溶融体を適当なローラーを用いてエ ンボスすることによって製造される二つの荒い面、A及 びBを有している。

【0014】6. 試験細片を得るためのさらなる処理の間に被覆される、支持膜の平滑な方の面Aは、以下の測定値の荒さを示す。

R3.値: $2\sim1$ $6\,\mu$ m 、好ましくは $4\sim1$ $2\,\mu$ m R。値:0 . $4\sim3$. $0\,\mu$ m 、好ましくは0 . $8\sim2$. $0\,\mu$ m

(Perthen 社のPerthometer S5P又はS6P荒さ測定 50 装置を用いて測定) 【0015】7. さらなる処理の間に被覆はされないが、この場合、膜を正確に案内して膜案内ローラーに良好に付着させ、必要な均一な被覆をもたらす支持膜の荒い方の面Bは、以下の測定値の荒さを示す。

R₃, 値: $6\sim22\,\mu$ m 、好ましくは $1\,0\sim2\,0\,\mu$ m R₃ 値: $1.\,4\sim4.\,0\,\mu$ m 、好ましくは $1.\,8\sim3.\,0\,\mu$ m

【0016】8. 試験細片の用途が特別である場合、膜支持体のA面及びB面の荒さを同一にすることもできる。

【0017】9. 膜支持体のA面の光沢度は、1.5~5.0、好ましくは2.5~4.5の値を示す。

【0018】10. A面の反射能力(反射、明るさ係数)は、80~90%、好ましくは77~88%の値を示す(波長840nm)。

【0019】11. 膜支持体の溶媒残量は、0.05重量% (500 ppm) 未満、好ましくは200ppm 未満である。

【0020】二酸化チタンが添加されたポリカーボネート/ポリテレフタル酸アルキレン混合物からなる樹脂マ 20トリックスを有するこのような押出し成形膜は、荒さにおいて同一であっても異なってもよい二つの艶消し面A及びBを有し、本発明に従って、ポリウレタン (PU)膜/酵素層の支持膜を形成する。この組み合わせにさらに膜支持体を合わせると、全体として、例えば血糖値測定のための試験細片を得ることができる。

【0021】試験細片の調製に備え、二酸化チタン約15重量%が添加され、ポリスルホン酸スチレンのメタノール/アセトン溶液による帯電防止被覆が施されているポリカーボネート流延膜からなる支持膜に基づくこの種30の試験細片の製造は、欧州特許第348,647号に記載されている。

【0022】しかし、その特許において言及されている 膜支持体は、ポリテレフタル酸アルキレンを含まず、ビスフェノールAに基づくポリカーボネートは、150,000~約230,000の分子量を有する(GPC測定;NBSーポリスチレンに対して検量)高分子量タイプであり、1.5~約2.3の相対粘度を有する。純ポリカーボネートからなるこの種の膜は、特に溶媒、例えばアセトン及びジメチルホルムアミドと接触した際、応 40 力腐食亀裂を受ける傾向を示す。

【0023】本発明に従う条件を用いるならば、PU膜による支持膜の被覆が非常に均一に得られ、試験結果を非常に良好に再現するポリカーポネート/ポリテレフタル酸アルキレンをさらに加工して試験細片を得るということが見いだされた。

【0024】得られる利点は下記のとおりである。

【0025】a) PU層(膜) が支持膜のポリカーポネート/ポリテレフタル酸アルキレン混合物に対して良好に付着する。すでに述べたように、純ポリエステル(P 50

BT)からなる膜の付着力が非常に劣るものであることから、膜層の付着の改善はとりわけ非常に驚くべきことである。対照的に、本発明によるポリカーボネート (PC) / ポリエステル (PBT) 混合物からなる膜は、米国特許第4.948.634号に記載の純ポリカーボネートからなる膜よりも優れた付着力を示した。

【0026】b)ポリテレフタル酸アルキレンが含まれていることにより、耐薬品性及び機械的抵抗性が良好である。

10 【0027】c) ポリカーボネートの分子風が比較的低く、相対粘度が十分である(1.2~1.35)。

【0028】d) 流延法に比べ、押出し成形法による支持膜の調製が経済的である。

【0029】e) 残留溶媒、例えば塩化メチレンが含まれず、このため、酵素反応に対する異物の影響がなく、 塩化メチレンが酵素層中に分散することがなく、試験細 片の長期貯蔵の安定性が優れている。

【0030】f)さらに加工するための状態が比較的安定である。すなわち、被覆されていない膜の荒い方のB面が案内ローラーに良好に付着して膜を正確に案内することができるため、被覆(帯電防止、PU層)を施す間の層の平均厚みの変化が非常に小さい。

【0031】g) 耐薬品性及び応力亀裂に対する抵抗が非常に優れている。

【0032】h)純ポリカーボネートの膜に比べ、より好ましい剛性値を示す。

【0033】米国特許第3,218,373号によると、ポリカーボネートとポリテレフタル酸アルキレンの 樹脂混合物は公知である。これらの混合物から膜を調製 する方法も公知である(米国特許第3,218,372 号を参照)。

【0034】この種のポリカーボネート/ポリテレフタル酸アルキレン混合物に二酸化チタンを、例えば小粒状形態で添加したものが、思いがけなく見いだされたとおり、本願で請求される試験細片のための特別な支持膜の調製に適当である。

【0035】本発明の主旨において可能な熱可塑性ポリカーポネートは、ジフェノール類、とりわけジヒドロキシジアリールアルカンと、ホスゲン又は炭酸ジエステルとの反応によって得られる重縮合物である。また、非置換ジヒドロキシジアリールアルカンの他に、ヒドロキシル基に対してo-及び/又はm-位置にメチル基又はハロゲン原子を有するアリール基を有するものもまた適当である。分岐状のポリカーポネートもまた適当である。【0036】該当する熱可塑性ポリカーポネートは、CH、CI、中の相対粘度を25℃及び100mlあたりの、5gの濃度で測定した場合。22 000~50

0.5gの濃度で測定した場合、22,000~50,000、好ましくは28,000~40,000重量 平均分子風を有するものである。

【0037】この種のポリカーポネートは、例えばドイ

()

5

ツ国特許公開公報第1、570、533号に開示されて いる。

【0038】二酸化チタン顔料

膜支持体中に分散される顔料は、 0. 5 μ m 未満、好ま しくは0. 25μm 未満の一次粒径を有する微細粉末状 の二酸化チタンである。 0. 15~0. 25μm の平均 値を有する粒度分布で高い散乱力を有する市販の種類の 二酸化チタンが特に好ましく、これらは、好ましくは疎 水化形態で用いられ、熱可塑性ポリカーポネート/ポリ テレフタル酸アルキレン樹脂マトリックス中で良好な分 10 散性を示す。

【0039】熱可塑性ポリカーポネート及び熱可塑性ポ リテレフタル酸アルキレン用として公知である熱、湿気 及び空気に対する安定剤を、熱可塑性ポリカーボネート 及び熱可塑性ポリテレフタル酸アルキレンにさらに添加 することができる。

【0040】試験細片の調製に備えて染料及び光学的光 沢剤をさらに含め、本発明に従う膜支持体の反射能力を 改善してもよい。

【0041】樹脂/二酸化チタン混合物は、例えばエス 20 テル交換反応を抑制するための安定剤としての亜リン酸 エステル、例えば亜リン酸ジーn-オクタデシル又は亜 リン酸トリスー (2-エチル-2-オキセタニル)ーメ チルを、樹脂含量の最大0.5重量%までの量、好まし くは0.04~1重量%の量で含むことが好ましい。

[0042]

【実施例】

膜調製方法

膜支持体としての二酸化チタン含有ポリカーボネート/ ポリテレフタル酸アルキレン膜は、公知の方法におい て、熱可塑性ポリカーボネート、熱可塑性ポリテレフタ ル酸アルキレン及び二酸化チタン顔料を、押出し機すな わち、例えばブラベンダーミキサー中で溶融・混合し、 この予備仕上げされた小粒を、広口ノズルを有する押出 し機によって成形し、50~300μm の厚さを有する 所望の膜支持体とすることによって調製する。A面及び B面の表面形状は、相当する形状を示す金属又はゴムの ローラーを用いて広口ノズルの下流側でこの凝固性ポリ マー溶融体にエンボスすることによって得る。この場 合、押出し機の各部の押出し温度は、180~300 ℃、好ましくは200~280℃であり、ノズル温度は 220~260℃であり、エンポスローラーの表面温度 は30~100℃、好ましくは40~80℃である。

【0043】実施例1:支持膜の調製(KL3-101 0/CR 90/173色)

1. 335の相対粘度及び3. 5cm³/10min の流量指 数 (MVI DIN53 735) を示すピスフェノー ルAポリカーポネート1.2kgを、300℃の試験温度 において、約0.1重量%の亜リン酸エステルで安定化 させた。41.5cm³/10min の流量指数 (MVI D 50 たアセトン600部とメタノール312部との混合物に

IN53 735) を示すポリプチレンテレフタレート (試験温度260℃、試験重量5kg) 及び、約94の白 色力 (DIN 5 5 7 8 2) を示し、約 0 . 2 μm の平 均粒径を有する微細化したルチル顔料 (二酸化チタン) を添加しながら、コンパウンド押出し機中で上述のポリ カーボネートを加工し、以下の組成を示す小粒を得た。 ポリカーポネート55. 2重量%

ポリブチレンテレフタレート36.8重量% 二酸化チタン8.0重量%

【0044】1a)支持膜を得るためのさらなる加工 1. 08g/10min の極限メルトインデックスを示す得 られた小粒 (試験温度260℃、試験重量1kg、ノズル 直径1㎜、ノズル長20㎜、シリンダー直径9. 55㎜ m) を、広口ノズル及び下流側のエンボスローラーを有 する押出し機において押出し成形し、厚さ125μα、 140μm 及び200μm の膜を得た。この場合の押 し温度は210~260℃の範囲に保持した。押出し成 形された膜に、適当な荒さの特別なゴムローラー及び金 属ローラー(クロム又はスチール)によって表面形状を 付けた。このとき、ゴムローラーと金属ローラーを組み 合わせたエンポスローラーの温度は、5~65℃の範囲 に維持した。

【0045】押出し成形された200μmの膜について 以下の特性を測定した。

A面の荒さ (Perthometer S5P) : R₃₁=6. 5μm B面の荒さ: R₃, = 15.8 μm [0046]

機械的強度/引張り試験 (DIN53 455)

引張り強さ:60.1Nmm²

引裂き抵抗: 61. 9 Nmm² 30 破断 (引裂き) 点伸び:190%

[0047]

40

残留溶媒、例えば塩化メチレンの含量:検出不可

【0048】A面の拡散反射率

対BaSO,:85~87%(840nm)

対ブラックライトトラップ:77~79% (840nm)

【0049】A面の光沢度:3.3~4.0 (Lange 社 の反射率計、RB型を使用、測定角60度)

【0050】押出し成形された厚さ125µm及び14 0 μ m の膜についての試験結果は、機械的強度において は、200μm 厚の膜の場合の値と有意差がなかった。 200μm 厚の膜のA面の光沢度は4.5~6.0であ った。

【0051】押出し成形された膜を以下のようにしてさ らに加工し、試験細片の支持膜とした。

【0052】実施例2:帯電防止溶液の調製

ポリスチレンスルホン酸ナトリウムの13%水溶液33 部を、水2部及びメタノール53.2部と撹拌しながら 混合した。この混合物をガス抜きし、先に調製しておい

10

7

5分間にわたって撹拌しながら添加した。

【0053】 実施例2a

ポリスチレンスルホン酸ナトリウムの13%溶液を、3 3回ではなく17回しか使用しなかったことを除き、実 施例2の手順を繰り返した。

【0054】 実施例 2 b

ポリスチレンスルホン酸ナトリウムの13%溶液を、実 施例2での33回ではなく、今回は66回で使用した。

【0055】 実施例3:ポリマーブレンド膜 (実施例

1) の帯電防止溶液(実施例2) による被覆

実施例1に記載の厚さ170μmのポリマーブレンド膜 の一方の面を、適当な被覆装置において、実施例1に従 って調製した溶液で被覆し、すべての溶媒が残らず除去 されるまで75℃で乾燥させた。乾燥含浸量が約60mg /㎡ となるように、被覆時のパラメータを選択した。

【0056】このようにして被覆されたポリマーブレン ド膜の試料を23℃及び50%RHで24時間かけて平 衡化させ、表面抵抗を測定した。

【0057】未処理の膜(表面抵抗1013オーム以上) と比較して、この膜の表面抵抗は1×10°オームであ 20 った。

【0058】 実施例3a

実施例2 a に従って調製された溶液を被覆に用いたこと を除き、実施例3の手順を繰り返した。実施例4と比べ て変更のない被覆時のパラメータを用いると、乾燥含浸 量は今回約30 mg/m² であった。

【0059】同一条件のもとで測定した表面抵抗は8× 10 1 オームであった。

【0060】実施例3b

実施例2 bに従って調製された溶液を用いたことを除 き、実施例3に示す手順に沿ってポリマーブレンド膜を 被覆した。再び、変更のない被覆時のパラメータを用い ると、乾燥含浸量は約120mg/m²であり、表面抵抗は 4. 7×10' オームであった。

【0061】実施例4:ポリウレタン一次溶液の調製 無水ジメチルホルムアミド (DMF) 2870.5部 を、Niemann 社の回転溶解器を備えた冷却撹拌容器に計 量して仕込み、先に調製しておいたDBS75 (Huls 社) 153部と無水DMF457部との混合物を、45 0 rpm で撹拌しながら添加した。約10分後、有機溶媒 40 に可溶性であるポリウレタン (例えば、Bayer 社のDESM ODERM GBH グラニュール) 1,000部を、500rpm の速度で撹拌しながら4分間にわたって添加し、その後 40分間にわたって撹拌速度を段階的に2,000rpm にまで増大した。

【0062】本実施例においては、撹拌容器内部の温度 が約60℃に達するよう容器の冷却を制御した。

【0063】この混合物をさらに15分間1,800rp m で撹拌してポリウレタンを完全に溶解させ、その溶液 を100ミクロンフィルターを通してろ過した。

【0064】30℃で測定した粘度は、ポリウレタンの 種類に依存しながら、2.000~15.000mPa·s の範囲であった。

8

【0065】実施例4a:ポリウレタン流延溶液の調製 実施例4に従って調製したポリウレタン溶液5. 337 部を、Niemann 社の回転溶解器を備えた冷却撹拌容器に 計量して仕込んだ。

【0066】28%の陽イオン性ポリウレタン分散液 (例えば、Bayer 社のDESMODERM KPK分散液) 5 6 8部 を、1、500rpm の速度で撹拌しながら25℃で4分 間にわたって添加し、さらにその混合物を1分間撹拌し た。

【0067】所望により、充填剤、例えば硫酸パリウム (Sachtleben社のBlanc fixe-Micron)を2,000rp mの速度で撹拌しながら毎分2kgの速度で添加した。壁 面に付着した充填剤をDMF34部で洗い落とした後、 撹拌速度を2,600rpm に増大した。

【0068】さらに10分間2,600rpm で撹拌し て、内部温度を約60℃にまで上昇させることができ た。

【0069】次に、先に調製しておいた陽イオン性ポリ ウレタン28%分散液(例えば、Bayer 社のDESMODERM KPK 分散液) 1, 137部と無水DMF1, 170部と の混合物を、直径2.5㎜の孔あきスクリーンに通し、 その混合物をDMF2,083部で希釈した。10分間 2,000rpm で撹拌した後、さらにDMF1,185 部を1,200rpm の速度で撹拌しながら10分間にわ たって添加し、その混合物をさらに5分間撹拌した。

【0070】50℃以下にまで冷却した後、このように して得られた溶液を50ミクロンフィルターを通してろ 過した。30℃で測定した粘度は600~1,500mP a·sであった。

[0071]

実施例5:膜で支持されたポリウレタン膜の調製 適当な湿潤装置を用いて、実施例4に従って得られた溶 液を、30℃で、実施例3に従って得られたポリマーブ レンド膜に塗布した。すべての種類の用途に公知である 押出し流延機を好都合に使用した。塗布される湿潤層の 厚さ及び湿潤速度は広い範囲内で変えることができた。

【0072】湿潤後、細片を水槽に通して層を凝固さ せ、有機溶媒を洗い落した。このとき、水は毎時約10 0 リットルの速度で入れ替えた。水槽中の細片の滞留時 間は、少なくとも4分間とすべきであった。

【0073】75℃で乾燥させた後、基材に対して優れ た接着力を示す、傷及び形状の付いていない均質なポリ ウレタン層がポリカーポネート膜上に得られた。

【0074】実施例6:色付き(70/105)支持膜 KL3-1010 (CR) の調製

実施例1に示す条件に従い、200μmの膜厚を有する 50 押出し成形膜を、下記の組成において調製した。

q.

ポリカーボネート52.8重量% ポリテレフタル酸プチレン35.2重量% 二酸化チタン12重量%

【0075】A面の拡散反射率

対BaSO,:85~89%(840nm)

対ブラックライトトラップ:84~86%(840nm)*

10

*他の機械的データは実施例1に記載の数値と一致する。 【0076】A面(被覆に使用) 診断用試験細片を得るためのさらなる加工(帯電防止被 覆、ポリウレタン膜の調製、生化学試薬系での含浸) を、上述の各実施例と同様な方法で実施した。

フロントページの続き

(72) 発明者 カールハインツ・ヒルデンブラント ドイツ連邦共和国、4150 クレフェルト

1、ガッツェンシュトラーセ 146

(72) 発明者 フェルネル・クロール

ドイツ連邦共和国、5650 ゾリンゲン、シュヴェルシュトラーセ 49

(72) 発明者 アレクサンデル・リーベル

ドイツ連邦共和国、5090 レフェルクーゼ

ン、ホーエンシュトラーセ 110

※ (72) 発明者 ベルンハルト・シュルテ

ドイツ連邦共和国、4150 クレフェルト.

ドッペルフェルトシュトラーセ 15

(72) 発明者 フィリップ・アール・ストロームージャン

セン

アメリカ合衆国、ヴァージニア州、2260'

ウィンチェスター、グリーンフィールド・

ロード 2440

(72) 発明者 クラウス・ヴェーリンク

ドイツ連邦共和国、5600 ヴッペルタール

1、アム・ローム 121

20

×